WO 9407539

WO 9407539

File 351:DERWENT WPI 1963-1997/UD=9749;UP=9746;UM=9744 (c)1997 Derwent Info Ltd

Based on

Based on

NZ 255409

HU 71683

Α

T

4/9/1 DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI (c) 1997 Derwent Info Ltd. All rts. reserv. 009830584 WPI Acc No: 94-110440/199414 XRAM Acc No: C94-051071 Microcapsules for diagnosis and/or therapy - with shell or copolymer comprising synthetic polymer and biopolymer components Patent Assignee: SCHERING AG (SCHD Inventor: FRITZSCH T; HELDMANN D; WEITSCHIES W Number of Countries: 028 Number of Patents: 011 Patent Family: Main IPC Week Applicat No Kind Date Patent No Kind Date 199414 B A1 19940331 DE 4232755 19920926 B Α DE 4232755 199416 Al 19940414 WO 93EP2422 Α 19930908 B WO 9407539 199432 19940426 AU 9349592 19930908 B Α AU 9349592 19930908 B 199524 19950324 WO 93EP2422 Α NO 9501138 Α NO 951138 A 19950324 199525 A 19930908 B 19950323 WO 93EP2422 FI 9501379 Α A 19950323 FI 951379 199527 19930924 B 19950531 ZA 937099 Α ZA 9307099 Α 199532 Al 19950712 EP 93919293 A 19930908 B EP 662005 19930908 WO 93EP2422 Α 199534 19940720 CN 93118159 19930925 B CN 1089508 Α 199646 19960514 WO 93EP2422 Α 19930908 B JP 8504398 19930908 JP 94508620 199715 19970224 NZ 255409 Α 19930908 B NZ 255409 WO 93EP2422 Α 19930908 199738 19960129 WO 93EP2422 Α 19930908 B HU 71683 Α 19930908 HU 95876 Priority Applications (No Type Date): DE 4232755 A 19920926 Cited Patents: 1. journal ref.; EP 327490; EP 441468; EP 458745; WO 9217213 Patent Details: Application Patent Kind Lan Pg Filing Notes Patent DE 4232755 A1 A1 G 31 WO 9407539 Designated States (National): AU CA FI HU JP KR NO NZ US Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE WO 9407539 Based on AU 9349592 34 ZA 9307099 Α WO 9407539 Based on A1 G EP 662005 Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE WO 9407539 25 Based on JP 8504398 W

Abstract (Basic): DE 4232755 A

Microcapsules for diagnosis and/or therapy have a size of 0.5-8 microns and comprise: (a) a shell comprising a copolymer (I) and opt. one or more pharmaeutical agents; and (b) a core comprising a gas and/or one or more phamaceutical agents or (I). (I) comprises a synthetic polymer component (II) and a biopolymer component (III) in a (III):(II) wt. ratio of 10:90 to 80:20. (II) is not derived from polymerisble aldehydes. (III) has location-, structure- or tissue-specific properties or has functional gps. to which opt. chelating ligands or their metal complexes and/or location-, structureor tissue-specific substances may be bound. Also claimed is a process for preparing the above microcapsules. Also claimed is a contrast agent contq. the microcapsules suspended in a pharmacutically acceptable medium.

USE - The gas-filled capsules are useful as ultrasonic contrast agents. Capsules contg. cmplexed paramagnetic metal ions are useful as NMR contrast agents. Capsules contg. complexed radionuclides are useful for scintigraphic imaging. Disclosed uses include diagnosis or therapy of thrombosis, atherosclerosis, hormonal function, vascular endothelial lesions and tumours.

Dwg.0/0

Title Terms: MICROCAPSULE; DIAGNOSE; THERAPEUTIC; SHELL; COPOLYMER; COMPRISE; SYNTHETIC; POLYMER; COMPONENT

Derwent Class: A96; B04; B07

International Patent Class (Main): A61K-000/00; A61K-009/50; A61K-049/00

International Patent Class (Additional): A61K-051/00; B01J-013/18

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): A12-V01; A12-V03C2; B04-C03; B12-K04; B12-M11E Chemical Fragment Codes (M1):

02 H1 H101 H182 J0 J011 J1 J171 M280 M315 M321 M332 M343 M349 M381 M391 M423 M431 M510 M520 M530 M540 M782 M903 M904 P520 P625 P633 P813 P814 P831 Q505 R033 V917 V921 9414-04301-M

Chemical Fragment Codes (M2):

- *03* C106 C108 C530 C730 C800 C801 C802 C803 C805 C807 M411 M431 M782 M903 M904 M910 P520 P625 P633 P813 P814 P831 Q505 R033 R01066-M
- *04* C107 C520 C810 M411 M431 M782 M903 M904 M910 P520 P625 P633 P813 P814 P831 Q505 R033 R01738-M
- *05* C108 C550 C810 M411 M431 M782 M903 M904 M910 P520 P625 P633 P813 P814 P831 Q505 R033 R01779-M
- *06* H1 H103 H183 J0 J014 J1 J173 M280 M311 M312 M322 M323 M332 M342 M349 M381 M383 M392 M393 M416 M431 M620 M782 M903 M904 M910 P520 P625 P633 P813 P814 P831 Q505 R033 R00268-M
- *07* A349 A543 A764 A940 A960 C710 C730 C811 C812 M411 M417 M431 M782 M903 M904 P520 P625 P633 P813 P814 P831 Q505 R033 R19007-M R19778-M R20024-M

Polymer Indexing (PS):

<01>

- *001* 017; R00446 G0282 G0271 G0260 G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D58 D60 D83 F36 F35; H0000; H0011-R; S9999 S1412 S1401; S9999 S1423 S1401; P0088 ; P0099
- *002* 017; R00444 G0453 G0260 G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D58 D83 F70;
- H0000; H0011-R; S9999 S1412 S1401; S9999 S1423 S1401; P0088 *003* 017; R01453 G0511 G0260 G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D58 D64 D69 D83 F40 Cl 7A; H0000; H0011-R; S9999 S1412 S1401; S9999 S1423 S1401; P0088

- *004* 017; R00799 G0340 G0339 G0260 G0022 D01 D11 D10 D12 D23 D22 D31 D42 D51 D53 D58 D63 D86 F47 F41; H0000; H0011-R; P0464-R; S9999 S1412 S1401; S9999 S1423 S1401; P0088
- *005* 017; G0420 G0339 G0260 G0022 D01 D12 D10 D51 D53 D58 D63 F12 F41; H0000; H0011-R; S9999 S1412 S1401; S9999 S1423 S1401; P0088
- *006* 017; G3736 G3714 P0599 D01 F70; R24039 G3714 P0599 D01 F70; R24033 G3714 P0599 D01 F70; R24034 G3714 P0599 D01 F70
- *007* 017; ND01; K9745-R; K9574 K9483; K9610 K9483; K9687 K9676; K9712 K9676; B9999 B3021 B3010; Q9999 Q8026 Q7987; Q9999 Q7998 Q7987; Q9999 Q8037 Q7987

Derwent Registry Numbers: 0268-U; 1066-U; 1738-U; 1779-U Specific Compound Numbers: R01066-M; R01738-M; R01779-M; R00268-M; R19007-M ; R19778-M; R20024-M

Generic Compound Numbers: 9414-04301-M

PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

OMPL

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 94/07539

A61K 49/00

A1

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

14. April 1994 (14.04.94)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP93/02422

(22) Internationales Anmeldedatum:

8. September 1993 (08.09.93)

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, FI, HU, JP, KR, NO, NZ, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ahlauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(30) Prioritätsdaten:

P 42 32 755.5

26. September 1992 (26.09.92) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): SCHE-RING AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Müllerstrasse 178, Postfach 65 03 11, D-13342 Berlin (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): FRITZSCH, Thomas [DE/DE]; Elisenstrasse 2, D-12169 Berlin (DE). HELD-MANN, Dieter [DE/DE]; Krefelder Strasse 3, D-10555 Berlin (DE). WEITSCHIES, Werner [DE/DE]; Jagowstrasse 20, D-10555 Berlin (DE).

(54) Title: MICROPARTICLE PREPARATIONS MADE FROM BIODEGRADABLE COPOLYMERS

(54) Bezeichnung: MIKROPARTIKELPRÄPARATIONEN AUS BIOLOGISCH ABBAUBAREN MISCHPOLYMEREN

(57) Abstract

The invention concerns microparticle preparations made from biodegradable copolymers for therapeutic and diagnostic use, in particular for ultrasonic examinations, plus a method of producing such preparations.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft Mikropartikelpräparationen aus biologisch abbaubaren Copolymeren zur Verwendung in Therapie und Diagnostik, insbesondere der Ultraschalldiagnostik, sowie ein Verfahren zu deren Herstellung.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT AB BE BF BG BJ BR BY CA CF	()sterreich Australien Barbados Belgien Burkina Faso Bulgarien Benin Brasilien Belarus Kanada Zentrale Afrikanische Republik Kongo	FI FR GA GB GN GR HU IE IT JP KP	Finnland Frankreich Gabon Vereinigtes Königreich Guinea Griechenland Ungarn Irland Italien Japan Demokratische Volksrepublik Korea Republik Korea	MR MW NE NL NZ PL PT ROU SD SE SI	Mauritanien Malawi Niger Niederlande Norwegen Neusceland Polen Portugal Rumänien Russische Föderation Sudan Schweden Slowenien
BR					Rumänien
			Japan		
	Zentrale Afrikanische Republik	KP	Demokratische Volksrepublik Korea		
CG			Republik Korea Kasachstan	SI	Slowenien
CH	Schweiz Côte d'Ivoire	KZ Li	Liechtenstein	SK	Slowakischen Republik
CI CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	SN TD	Senegal Tschad
CN	China	LU LV	Luxemburg Lettland	TG	Togo
CZ CS	Tschechoslowakei Tschechischen Republik	MC	Monaco	UA	Ukraind Vereinigte Staaten von Amerika
DE	Deutschland	MG	Madagaskar	US UZ	Usbekistan
DK ES	Dänemark Spanien	ML MN	Mali Mongolci	VN	Vietnam

PCT/EP93/02422 WO 94/07539

Mikropartikelpräparationen aus biologisch abbaubaren Mischpolymeren

Die Erfindung betrifft den in den Patentansprüchen gekennzeichneten Gegenstand, d.h. aus Biopolymeren, zur Polymerisation befähigten Monomeren, Wirkstoffen und/oder diagnostisch nachweisbaren Bestandteilen hergestellte Mikropartikel, ein Verfahren zu deren Herstellung sowie deren Verwendung in Diagnostik und Therapie, insbesondere als Kontrastmittel in der Ultraschalldiagnostik.

10

15

20

25

30

Es ist bekannt, daß Partikel, deren Durchmesser kleiner oder im Bereich der Größe roter Blutzellen ist, nach Injektion in die Blutstrombahn innerhalb des Blutgefäßsystems zirkulieren können. Pharmazeutische Präparationen derartiger Mikropartikel eignen sich deshalb als in das Blutgefäßsystem injizierbare Trägersysteme für Wirkstoffe oder Diagnostika in der Medizin. Als Trägermaterialien kommen prinzipiell alle biologisch abbaubaren, verträglichen und nicht wasserlöslichen Stoffe in Betracht. Beschrieben sind bisher vor allem Fette, Wachse, Lipide (z.B. Sojalecithin), denaturierte Biopolymere (z.B. Albumin, Gelatine) und synthetische biologisch abbaubare Polymere (z.B. Polymilchsäure, Polyhydroxybuttersäure,

Polyalkylcyanoacrylate, Poly-L-Lysin).

Die in der Blutstrombahn zirkulierenden Mikropartikel werden in Abhängigkeit von ihren physikalischen und chemischen Eigenschaften unterschiedlich schnell und in unterschiedlicher Anzahl durch die Zellen des monozytären phagozytierenden Systems (MPS) erkannt und aufgenommen (vorwiegend in Leber, Lunge und Milz). Als wesentliche Faktoren, die die Kinetik der Aufnahme der Mikropartikel durch die Zellen des MPS bestimmen, werden die Partikelladung, die Partikelgröße, die Eigenschaften (Molekulargewicht, Amphiphilie) an der Partikeloberfläche adsorbierter Substanzen, sowie die Affinität der Partikeloberfläche für Blutkomponenten wie Fibronektin, Albumin, etc. angesehen. Durch gezielte Variation der physiko-chemischen Oberflächeneigenschaften von Mikropartikeln kann die Kinetik der Phagozytose durch die Zellen des MPS und das Ausmaß der Anreicherung der Partikel innerhalb der entsprechenden Organe (u.a. Leber, Lunge, Milz, Knochenmark) beeinflußt werden (passives targeting). Eine spezifische Anreicherung von Mikropartikeln in Zielgeweben oder Körperstrukturen, die

35

nicht zu den Organen des RES gehören, ist auf diese Weise nicht möglich. Sie läßt sich vielmehr nur durch die Kombination der Mikropartikel mit Substanzen erzielen, die orts-, struktur- oder gewebespezifische Bindungseigenschaften besitzen (homing devices). Die bisher zur Anwendung in der Ultraschalldiagnostik beschriebenen Partikel eignen sich jedoch nur unzureichend als zur Kombination mit homing devices geeignete Präparationen.

So muß bei den in EP 0°458 079 und DE 38 03 972 beschriebenen Kontrastmitteln in Kauf genommen werden, daß sie nur mit Hilfe 10 aufwendiger Verfahren hergestellt werden können, die die Verwendung organischer Lösungsmittel erforderlich machen, deren Einsatz aus Gründen des Umwelt- und Arbeitsplatzschutzes bedenklich ist. Zusätzlich muß vor Anwendung der Präparationen sichergestellt werden, daß die verwendeten organischen Lösungsmittel nicht mehr in dem pharmazeutisch zu 15 verwendenden Produkt enthalten sind. Darüber hinaus sind zur Herstellung oberflächenaktive Hilfsstoffe (z.B. Tenside) notwendig, die bei Injektionspräparaten häufig als bedenklich angesehen werden. Weiterhin ist eine Steuerung des Anreicherungsverhaltens in verschiedenen Organen bei diesen Partikeln nicht steuerbar, eine Verknüpfung der Partikel der 20 DE 38 03 972 mit sich selektiv anreichernden Verbindungen (sogenannten homing devices wie z.B. monoklonalen Antikörpern) ist nicht möglich.

Die in DE 40 04 430 beschriebenen Mikropartikel aus polymerisierten

Aldehyden sind aufgrund der umklaren biologischen Abbaubarkeit ebenfalls
nicht als Träger für substanz- oder strukturspezifische Substanzen geeignet.
Ein weiterer Nachteil ist es, daß auch in diesem Falle zur Herstellung der
Partikel oberflächenaktive Hilfsstoffe erforderlich sind.

Die in der EP 0 224 934 beschriebenen Mikropartikel aus Proteinen, insbesondere aus Albumin weisen eine nur sehr geringe *In vitro*- und *In vivo*-Stabilität auf.

Es war deshalb die Aufgabe der Erfindung, Mikropartikelpräparationen insbesondere für die Anwendung in der Ultraschalldiagnostik zu schaffen, die ohne den Einsatz physiologisch bedenklicher Lösungsmittel oder Hilfstoffe (z.B. Tenside) auskommen, leicht herstellbar und biologisch abbaubar sind, die entweder Substanzen mit orts- struktur- oder gewebespezifischen

PCT/EP93/02422

20

25

30

Bindungseigenschaften im Wandmaterial enthalten oder mit solchen kovalent verknüpft werden können und die eine ausreichende *In vitro-* und *In vivo-* Stabilität aufweisen.

- Erfindungsgemäß wird diese Aufgabe durch Mikropartikel gelöst, deren Hülle aus der Kombination von Biopolymeren bevorzugt Polypeptiden (auch glykosilierten) und synthetischem, während der Herstellung polymerisiertem Material gebildet wird.
- Ein Gegenstand der Erfindung sind daher Mikropartikel aus einem Copolymerisat aus mindestens einem synthetischen Polymeren und mindestens einem Biopolymeren, wobei sich als Biopolymere vorzugsweise natürliche, synthetisch oder partialsynthetisch hergestellte oder gentechnologisch gewonnene Polypeptide wie z.B. Albumin,
- Collagenabbauprodukte, Gelatine, Fibrinogen, Fibronektin, Polygeline, Oxypolygelatine, deren Abbauprodukte sowie Poly-L-Lysin eignen. Die Biopolymere können auch glykosiliert sein. Als polymerisierbare Monomere eignen sich vorzugsweise Alkylcyanoacrylate, Acrylsäure, Acrylamid, Acrylsäurechlorid und Acrylsäureglycidester.

Die erfindungsgemäßen Mikropartikel eignen sich bei Herstellung in gasgesättigter Lösung durch den Einschluß des Gases besonders als Kontrastmittel für Ultraschalluntersuchungen. Sie wirken im Ultraschallfeld aufgrund des enthaltenen Gases als hocheffektive Streukörper. Desweiteren können sie durch diagnostischen Ultraschall zur Ausstrahlung eigenständiger Signale angeregt werden, welche z.B. mit Hilfe der Farbdopplertechnik ausgewertet werden können.

Als Gase kommen infrage Luft, Stickstoff, Kohlendioxid, Sauerstoff, Helium, Neon, Argon, Krypton oder deren Gemische. Die Beladung mit dem entsprechenden Gas oder Gasgemisch erfolgt durch Herstellung der Partikel in einer mit dem jeweiligen Gas oder Gasgemisch gesättigten wässrigen Lösung.

Die Mikropartikel können auch (gegebenenfalls zusätzlich) weitere mit Hilfe medizinisch-diagnostischer Verfahren, wie Magnetresonanztomographie, Magnetresonanzspektroskopie, Szintigraphie oder hochempfindlichen Magnetfeldmessungen mit geeigneten Magnetometern (Biomagnetismus)

PCT/EP93/02422 WO 94/07539

4-

detektierbare Substanzen sowohl mikroverkapselt als auch im Wandmaterial als auch (gegebenenfalls mit Hilfe geeigneter Substanzen wie z.B. Chelatbildnern) an das Wandmaterial gekoppelt, enthalten. So ist es z.B. bei Verwendung radioaktiver Isotope möglich, die erfindungsgemäßen Mikropartikel in der Szintigraphie einzusetzen. Ebenso ist ihre Verwendung als Kontrastmittel in der Magnetresonanztomographie, Magnetresonanzspektroskopie oder bei Messungen des magnetischen Feldes durch die Mikroverkapselung oder Inkorporation in das Wandmaterial von geeigneten para-, superpara-, ferri- oder ferromagnetischen Substanzen möalich.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß bei der Herstellung der erfindungsgemäßen Partikel (bei Einhaltung ausreichender Konzentrationen an Biopolymeren) der Zusatz von grenzflächenaktiven Substanzen, wie z.B. Tensiden nicht erforderlich ist. Dies stellt gegenüber den bisher bekannten 15 Herstellungsverfahren für Mikropartikel auf der Basis von synthetischen Polymeren einen entscheidenen Vorteil dar, da die zur Erniedrigung der Grenzflächenspannung und zur Verhinderung der Partikelaggregation üblicherweise notwendigen Tenside als physiologisch bedenklich angesehen werden und deshalb vor der Anwendung im Organismus wieder bis auf 20 verträgliche Restgehalte aus den Präparationen zu entfernen sind.

Als weiter Vorteil der erfindungsgemäßen Mikropartikelpräparationen sind die vielfältigen, dem jeweiligen Verwendungszweck anpaßbaren,

Partikeleigenschaften zu nennen, die durch Variation verschiedener 25 Herstellungsparameter leicht steuerbar sind. So können durch die Wahl des jeweils verwendeten Biopolymeren bzw. durch Veränderungen der funktionellen Gruppen des Biopolymeren (z.B. durch Acylierung mit Dicarbonsäureanhydriden, wie Bernsteinsäure-, Diglykolsäure-, Glutarsäure-, Maleinsäure- oder Fumarsäureanhydrid oder durch Acetylierung mit 30 Monocarbonäureanhydriden, wie Essigsäureanhydrid oder

Propionsäureanhydrid) die pharmakokinetischen Parameter der Mikropartikelpräparationen (Organverteilung, Aufenthaltsdauer in der Blutstrombahn) beeinflußt werden.

10

35

Weiterhin kann der Gehalt des Biopolymeren im Wandmaterial in einem breiten Rahmen variiert werden, wodurch es möglich ist, die Zeitdauer des biologischen Abbaus des Kapselmaterials in vivo zu beeinflussen und dem

10

25

30

gewünschten Verwendungszweck anzupassen. Dieser Gehalt läßt sich direkt über den Anteil des Biopolymeren in der Herstellungslösung steuern. So besteht beispielsweise das Wandmaterial von nach Beispiel 1 aus 1 % (V/V) Butylcyanoacrylsäure und 5 % Gelatine enthaltender autoklavierter wässriger Lösung hergestellter erfindungsgemäßer Mikropartikel zu 55 % (M/M) aus Biopolymeren, während bei gleichem Einsatz an Butylcyanoacrylat bei in 2,5 % iger wässriger autoklavierter Gelatinelösung hergestellten Mikropartikeln das Wandmaterial zu 35 % (M/M), bei in 7,5 % iger wässriger autoklavierter Gelatinelösung hergestellten Mikropartikeln das Wandmaterial zu 65 % (M/M) aus Biopolymeren besteht.

Überraschenderweise sind die erfindungsgemäßen Mikropartikel ohne Zusatz weiterer Hilfstoffe wie Laktose, Mannitol oder Sorbitol, wie sie üblicherweise zur Gefriertrocknung als Gerüstbildner eingesetzt werden, gefriertrockenbar.

Diese Gerüstbildner sind nach der Trocknung für die mechanische Zerstörung eines erheblichen Teils der Mikrokapseln verantwortlich, der dann nicht mehr für die bildgebung nutzbar ist. Im Gegensatz dazu dient im Falle der erfindungsgemäßen Mikropartikel das im Überschuß eingesetzte Biopolymere des Wandmaterials als Gerüstbildner, wodurch überraschenderweise das

Verhältnis von intakten zu zerstörten Mikrokapseln drastisch verbessert wird. Aufgrund dieses günstigeren Verhältnisses kann die zur Bildgebung erforderliche Dosis deutlich verringert werden.

Die erfindungsgemäßen Mikropartikel können jedoch auch - gegebenenfalls zusätzlich - pharmazeutische Wirkstoffe inkorporiert enthalten, indem z.B. das kontrastgebende Agens (im Fall von Kontrastmitteln für Ultraschalluntersuchungen handelt es sich dabei um ein Gas oder Gasgemische) und ein oder mehrere Wirkstoffe in den Partikeln mikroverkapselt werden. Vorzugsweise können die Wirkstoffe auch mit den für die orts-, struktur- oder gewebspezifischen Substanzen beschriebenen Methoden in das Wandmaterial inkorporiert werden. Falls es es sich bei den Wirkstoffen um Biopolymere handelt, können sie das Wandmaterial teilweise auch selbst bilden, indem sie bei der Herstellung entweder ausschließlich oder im Gemisch mit anderen geeigneten Biopolymeren (z.B. Gelatine, Albumin, Fibronektin, Poly-L-lysin) als Ausgangsmaterial zur

Albumin, Fibronektin, Poly-L-Iysin) als Ausgangsmaterial zur Mikropartikelpräparation unter Zusatz eines polymeriserbaren Monomeren oder Oligomeren eingesetzt werden. Der besondere Vorteil der Kopplung von Wirkstoffen an den Biopolymeranteil des Kapselmaterials liegt darin, daß

Wirkstoffe, die z.B. über Peptidbindungen an den Biopolymeranteil des Kapselmaterials gebunden sind, durch enzymatischen Abbau *in vivo* freigesetzt werden können.

Die erfindungsgemäßen Mikropartikel dienen insbesondere dem Nachweis oder der Therapie von Thrombosen und atherosklerotischen Veränderungen. Als besonders vorteilhaft ist dabei die Verwendung von Antikörpern oder Antikörperfragmenten gegen Fibrin, fibrinbindenden Plasmaproteinen oder deren Teilstrukturen, Gewebsplaminogenaktivator oder Teilstrukturen davon (z.B. Typ I-Homologie und Kringelsequenzen), Proteinbestandteilen von Lipoproteinen (auch Teilstrukturen) als homing devices anzusehen.

Weitere Anwendungsgebiete für die erfindungsgemäßen Mikropartikel können z.B. auch die Diagnose oder die Therapie hormoneller Funktionen sein (als besonders vorteilhaft ist hierbei die Verwendung von Peptidhormonen oder deren Abwandlungsprodukten mit der Fähigkeit zur Rezeptorbindung als homing devices anzusehen), oder die Diagnose oder Therapie von Läsionen von Blutgefäßendothelien (als besonders vorteilhaft ist hierbei entweder die Verwendung von Antikörpern bzw.

- Antikörperfragmenten gegen Substanzen aus der Integrin-Gruppe, insbesondere die Selectine wie z.B. LAM-1, ELAM-1 und GMP-140, oder die Verwendung von Rezeptoren bzw. deren bindungsvermittelnden Bruchstücke für Substanzen aus der Integrin-Gruppe, insbesondere die Selectine wie z.B. LAM-1, ELAM-1 und GMP-140, als homing devices anzusehen).
- Darüberhinaus können die erfindungsgemäßen Mikropartikel auch zur Diagnose oder Therapie von Tumoren genutzt werden, indem Antikörper oder Antikörpergemische gegen Oberflächenantigene von Tumoren als homing devices verwendet werden.
- Die Herstellung der erfindungsgemäßen Mirkropartikel erfolgt durch die Polymerisation eines geeigneten reaktiven Monomeren oder Oligomeren (z.B. Cyanacrylsäurebutylester, Cyanacrylsäureisobutylester, Cyanacrylsäureisopropylester, Cyanacrylsäurepropylester, Cyanacrylsäureisohexylester, Cyanacrylsäurehexylester,
- Cyanacrylsäuremethylester, Acrylsäure, Acrylamid, Acrylsäureglycidester, Acrylsäurechlorid) in einer Konzentration bezogen auf das Gesamtvolumen der Herstellungslösung von 0,01 10 % (m/V) (vorzugsweise 0,1 10 %) unter geeigneten Bedingungen (z.B. durch Wahl des pH, durch Zusatz von

PCT/EP93/02422

Radikalen, und durch UV-Einstrahlung) unter Dispergieren in wässriger Phase, die ein Biopolymer, z.B. Albumin, Gelatine, Oxypolygelatine, Polygeline, Fibronektin, Poly-L-Lysin in einer Konzentration von 0,5 - 20 % (m/V) (vorzugsweise 1% - 15 % (m/V)) gelöst enthält. Bei Verwendung von Collagenabbauprodukten wie z.B. Gelatine, Polygeline oder Oxypolygelatine 5 ist es häufig vorteilhaft, die Lösungen vor der Mikropartikelherstellung zu autoklavieren. Nach beendeter Polymerisation werden die entstandenen Mikropartikel je nach Dichte und Partikelgröße durch einmalige oder mehrmalige Zentrifugation, Filtration oder Flotation abgetrennt, gegebenenfalls durch Dialyse weiter gereinigt und in einem physiologisch 10 verträglichen Suspensionsmittel (vorzugsweise Wasser für Injektionszwecke) bis zur gewünschten Konzentration suspendiert. Die Suspensionen können durch den Zusatz geeigneter wasserlöslicher Stoffe wie z.B. Glucose, Mannitol, Sorbitol, Kochsalz, Galactose, Laktose, Fruktose, Trehalose isotonisiert werden. 15

Die Größenverteilung der bei der Herstellung entstehenden Mikropartikel ist durch die Art des verwendeten Rührgerätes und die Umdrehungszahl in weiten Bereichen steuerbar.

20

25

30

Die Herstellung gasgefüllter Mikropartikel erfolgt, indem die Reaktion in einer mit dem gewünschten Gas gesättigten Lösung durchgeführt wird. Dabei ist die Dichte der resultierenden Mikropartikel, d.h. das Verhältnis zwischen Wandmaterial und Gasanteil, sowohl durch die Rührbedingungen als auch insbesondere durch den Anteil an Biopolymeren beim Herstellungsprozess steuerbar.

Sollen Mikropartikel erhalten werden, bei denen der Kern aus demselben Material wie die Hülle besteht, so ist bei der Herstellung darauf zu achten, daß durch die Wahl eines geeigneten Rührgerätes und einer geeigneten Rührgeschwindigkeit ein Schäumen der Reaktionslösung vermieden wird.

Die geforderte Kombinierbarkeit mit orts-, struktur- oder gewebsspezifischen Substanzen, die eine zusätzliche Anreicherung der Mikropartikel in Zielgebieten außerhalb der Organe des RES sicherstellen sollen (homing devices), erfolgt entweder über die vor der Mikropartikelpräparation oder nachträglich durchgeführte Kopplung der Substanzen an die das Hüllmaterial mitbildenden Polypeptide mit bekannten Methoden der Biochemie zur

10

15

20

35

Kopplung von Aminosäuren (z.B. W. König, R. Geiger: Eine neue Methode zur Synthese von Peptiden: Aktivierung der Carboxylgruppe mit Dicyclohexylcarbodiimid unter Zuatz von 1-Hydroxy-benzotriazolen. Chem. Ber. 103, 788-798 (1970)), oder dadurch, daß die Mikropartikel in einer wässrigen Lösung der orts-, struktur- oder gewebsspezifischen Substanz hergestellt werden, falls diese ein Polypeptid darstellt, so daß die Substanz direkt als Bestandteil des Hüllmaterials dient.

Als an die Mikropartikel koppelbare, oder das Hüllmaterial mitbildende orts-, struktur-, oder gewebsspezifische Substanzen kommen vorzugsweise Antikörper, konjugierte Antikörper, Hormone (insbesondere Peptidhormone), Transferrin, Fibronektin, Heparin, Transcobalamin, epidermaler Wachstumsfaktor, Lipoproteine, Plasmaproteine sowie deren spezifitätsvermittelnden Teilstrukturen und Oligopeptide wie RGD, RGDS, RGDV und RGDT in Betracht.

Als an die Mikropartikel koppelbare chelatisierende Liganden kommen Diethylentriaminpentaessigsäure oder deren Derivate infrage. Die Verknüpfung dieser Liganden mit den Partikeln erfolgt in an sich bekannter Weise [Hanatowich et al., Science 220 (1983) 613]. Anschließend werden die Partikel mit den den gewünschten Metallionen zu dem jeweiligen partikelfixierten Metallkomplex umgesetzt.

Die Wahl des verwendeten Metallions richtet sich nach dem gewünschten
Anwendungsbereich. Im Bereich der NMR-Diagnostik werden
erfindungsgemäß bevorzugt paramagnetische Metallionen der Elemente der
Ordnungszahlen 21-29 und 57-70, insbesondere Gadolinium(III)ionen,
eingesetzt. Für die Anwendung in der Szintigraphie finden geeignete Emitter
radioaktiver Strahlung, bevorzugt 111In oder 99mTc, 123I und 131I

Anwendung.

Die fertigen Mikropartikelsuspensionen können direkt für den jeweiligen vorbestimmten Verwendungszweck eingesetzt werden, jedoch hat es sich zur Verbesserung der Lagerstabilität als vorteilhaft erwiesen, die Suspensionen unter Zusatz von Gerüstbildnern (wie z.B. Trehalose, Polyvinylpyrrolidon, Laktose, Mannitol, Sorbitol, Glycin), die auch zur Einstellung der Tonizität dienen können, einzufrieren und anschließend gefrierzutrocknen. Als besonders vorteilhaft hat es sich erwiesen das im

Überschuß eingesetzte Biopolymere selbst als Gerüstbildner einzusetzen. In beiden Fällen ist es zweckmäßig, die Suspensionen während des Einfrierens zu bewegen, um ungleiche Partikelverteilungen im gefrorenen Gut durch Sedimentation oder Flotation zu verhindern. Die Herstellung der gebrauchsfertigen, injizierbaren Suspensionen aus den gefriergetrockneten Zubereitungen, erfolgt durch Resuspendieren des Lyophilisats in einem pharmazeutisch akzeptablen Suspensionsmedium wie z.B Wasser p.i., wäßrige Lösungen eines oder mehrerer anorganischer Salze wie physiologische Elektrolyt-Lösungen, wäßrige Lösungen von Mono- oder Disacchariden wie Glucose oder Lactose, Zuckeralkoholen wie Mannit enthalten, bevorzugt jedoch in für Injektionszwecke geeignetem Wasser. Die Gesamtkonzentration der gegebenenfalls gelösten Stoffe beträgt 0-20 Gewichts-Prozent.

Die Konzentration des gebrauchsfertigen Kontrastmittels kann im Bereich von 0,01 bis 20 mg, bevorzugt von 0,5 bis 6 mg Partikel/ml Suspensionsmedium eingestellt werden. Die injizierte Dosis ist abhängig vom jeweiligen Verwendungszweck; sie liegt bei ultraschalldiagnostischen Untersuchungen bei der Untersuchung der Gefäße im Bereich 1 bis 500 μg, bevorzugt zwischen 10 und 100 μg Partikel/kg Körpergewicht, bei der Untersuchung von Leber und Milz mittels Farbdopplersonographie im Bereich von 50 bis 1000, bevorzugt zwischen 200 und 600 μg/kg Körpergewicht. Die Erfindung wird durch die nachfolgenden Beispiele erläutert:

10

15

20

25

Beispiel 1

In 300 ml destilliertem Wasser werden 15 g Gelatine (300 Bloom) gelöst und mit Salzsäure auf pH 3,0 eingestellt. Die Lösung wird 30 Minuten bei 121 °C autoklaviert. Nach dem Erkalten auf Raumtemperatur wird der pH-Wert der Lösung zu pH 5,0 korrigiert (mit Natronlauge) und in einem 2000 ml Becherglas mit einem schnellaufenden Rührer bei 10000 Upm gerührt. Zu der Lösung werden unter Rühren 3 ml Cyanacrylsäurebutylester langsam (10 Minuten) zugetropft. Die entstehenden Mikropartikel werden 60 Minuten weitergerührt. Danach wird die Suspension in einem Scheidetrichter 2 d flotiert. Der Unterstand wird abgelassen und der Überstand wird mit destilliertem Wasser zu 100 ml ergänzt. Die Suspension enthält gasgefüllte, schallaktive Mikropartikel in einer Größe von ca. 0,1 - 8 μm, wobei durch zusätzliche Flotation oder Filtration erforderlichenfalls die Teilchengrößen weiter eingeengt werden können (z.B. auf 0,5 - 3 μm). Die Kapselwand der Mikropartikelartikel besteht zu ca. 55 % (M/M) aus Polypeptiden und zu ca. 45 % (M/M) aus Polycyanacrylsäurebutylester. Die Partikel sind ohne den Zusatz grenzflächenaktiver Hilfsstoffe in Wasser dispergierbar. Sie neigen nicht zur Aggregation. Durch den Zusatz eines geeigneten Hilfsstoffes (z.B. Glucose, Natriumchlorid, Mannitol, Laktose, Galaktose) kann die Suspension isotonisiert werden.

Die Suspension läßt sich erforderlichenfalls zur Erhöhung der Lagerstabilität ohne Verlust ihrer Eignung als Kontrastmittel für Ultraschalluntersuchungen vorzugsweise nach Zusatz eines Kryoprotektors, wie z.B. Laktose, Polyvinylpyrolidon, Mannitol, Glycin gefriertrocknen.

Beispiel 2

30

35

500 mg Poly-L-Lysin (MG 5000) werden in 20 ml destilliertem Wasser gelöst und mit Phosphatpuffer auf pH 4.5 eingestellt. 100 mg
Acrylsäureglycidester dazugegeben, das Gemisch wird mit einem schnelllaufenden Rührer unter Kühlung bei 20 °C gerührt. Es werden 10 mg Ammoniumperoxydisulfat und 0,1 ml N,N,N',N'-Tetramethylendiamin zugegeben. Es wird für weitere 90 Minuten gerührt. Die entstandenen gasgefüllten Mikropartikel werden durch Flotation abgetrennt. Die Teilchengröße der Mikropartikel liegt zwischen 0,2 und 6 μm.

PCT/EP93/02422 WO 94/07539

-11-

Beispiel 3

7,5 g Polygeline werden in 200 ml Wasser für Injektionszwecke gelöst. Die Lösung wird mit Phosphorsäure auf pH 3,0 eingestellt und mit Wasser für Injektionszwecke zu 300 ml ergänzt. Die Lösung wird durch einen 0,22 um Filter zur Sterilfiltration filtriert und mit einem schnelldrehenden Dissolver bei 6000 Upm gerührt. Unter Rühren werden langsam eine Mischung aus 1.5 ml Cyanacrylsäureisopropylester und 1,5 ml Cyanacrylsäurebutylester 10 zugetropft. Es wird 120 Minuten lang weitergerührt. Die entstandene Suspension wird drei Tage im Scheidetrichter flotiert. Das weitere Vorgehen entspricht Beispiel 1. Die entstandenen Mikropartikel enthalten Gas. Sie eignen sich als Kontrastmittel für Ultraschalluntersuchungen. Ihr Wandmaterial besteht zu ca. 22 % (M/M) aus Biopolymer, zu ca. 40 % 15 (M/M) aus Polycyanoacrylsäurebutylester und zu ca. 38 % (M/M) aus Polycyanoacrylsäureisopropylester. Sie lassen sich ohne Zusatz grenzflächenaktiver Hilfsstoffe in Wasser dispergieren ohne dabei zu aggregieren. Ihre Teilchengröße beträgt ca. 0,2 - 6 μm.

20

35

Beispiel 4

10 g Humanalbumin werden in 200 ml Wasser für Injektionszwecke gelöst. Die Lösung wird mit Salzsäure auf pH 4,0 eingestellt und mit Wasser für 25 Injektionszwecke zu 300 ml ergänzt. Die Lösung wird durch einen 0,22 µm Filter zur Sterilfiltration filtriert und mit einem schnelldrehenden Dissolver bei 10000 Upm gerührt. Unter Rühren werden langsam 2 ml Cyanacrylsäureisopropylester zugetropft. Es wird 60 Minuten lang weitergerührt. Die entstandene Suspension wird drei Tage im Scheidetrichter 30 flotiert. Das weitere Vorgehen entspricht Beispiel 1. Die entstandenen Mikropartikel enthalten Gas. Sie eignen sich als Kontrastmittel für Ultraschalluntersuchungen. Ihr Wandmaterial besteht zu ca. 30 % (M/M) aus Humanalbumin und zu ca. 70 % (M/M) aus Polycyanoacrylsäureisopropylester. Sie lassen sich ohne Zusatz

grenzflächenaktiver Hilfsstoffe in Wasser dispergieren ohne dabei zu

aggregieren. Ihre Teilchengröße beträgt durchschnittlich ca. 0,2 - 3 um.

Beispiel 5

250 ml Oxypolygelatine-Lösung werden mit Salzsäure auf pH 2,5 eingestellt und mit Wasser für Injektionszwecke zu 300 ml ergänzt. Die Lösung wird durch einen 0,22 μm Filter zur Sterilfiltration filtriert und mit einem schnelldrehenden Rotor-Stator-Rührer bei 8000 Upm gerührt. Unter Rühren werden langsam 3 ml Cyanacrylsäurebutylester zugetropft. Es wird 90 Minuten lang weitergerührt. Die entstandene Suspension wird drei Tage im Scheidetrichter flotiert. Das weitere Vorgehen entspricht Beispiel 1. Die entstandenen Mikropartikel enthalten Gas. Sie eignen sich als Kontrastmittel für Ultraschalluntersuchungen. Ihr Wandmaterial besteht zu ca. 25 % (M/M) aus Oxypolygelatine und zu ca. 75 % (M/M) aus Polycyanoacrylsäurebutylester. Sie lassen sich ohne Zusatz grenzflächenaktiver Hilfsstoffe in Wasser dispergieren ohne dabei zu aggregieren. Ihre Teilchengröße beträgt ca. 0,2 - 4 μm.

Beispiel 6

20

500 mg Fibronektin werden in 5 ml destilliertem Wasser gelöst und mit Salzsäure auf pH 3,5 eingestellt. Die Lösung wird durch einen 0,22 µm Filter zur Sterilfiltration filtriert und mit einem schnelldrehenden Rotor-Stator-Rührer in einem gekühlten 15 ml Gefäß (15 °C) bei 8000 Upm gerührt. Unter Rühren werden langsam 0,3 ml Cyanacrylsäurebutylester zugetropft. 25 Es wird 90 Minuten lang weitergerührt. Die entstandene Suspension wird drei Tage im Scheidetrichter flotiert. Der Überstand wird in 2 ml Wasser für Injektionszwecke, welches 100 mg Mannitol enthält, suspendiert. Die Suspension wird bei -50 °C unter Schütteln eingefroren und gefriergetrocknet. Vor Anwendung werden die Mikropartikel mit 2 ml 30 Wasser für Injektionszwecke redispergiert. Die Teilchengröße der Mikropartikel beträgt durchschnittlich 0,8 µm. Sie sind als Kontrastmittel für Ultraschalluntersuchungen geeignet. Das Wandmaterial der Mikropartikel besteht zu ca. 35 % (M/M) aus Fibronektin und zu ca 65 % (M/M) aus Polycyanoacrylsäurebutylester.

-13-

Beispiel 7

100 mg eines Antikörpers gegen Fibrin werden in 4 ml Phosphatpuffer (pH 4,5) gelöst. Die Lösung wird durch einen 0,22 µm Filter zur Sterilfiltration filtriert und in einem doppelwandigen Rührgefäß (Fassungsvolumen 10 ml) mit einem schnelldrehenden Dissolver-Rührer unter Kühlung bei 6000 Upm gerührt. Während des Rührens werden langsam 0,2 ml Cyanacrylsäurebutylester zugetropft. Es wird 60 Minuten lang weitergerührt. Die entstandene Suspension wird zwei Tage im Scheidetrichter flotiert. Der Unterstand wird abgelassen. der Überstand wird mit 200 mg Laktose und 2 ml Wasser für Injektionszwecke versetzt. Die Suspension wird unter Schütteln im Kältebad bei -40 °C eingefroren und anschließend gefriergetrocknet. Vor Anwendung werden die Mikropartikel mit 2 ml Wasser für Injektionszwecke resuspendiert. Sie sind gasgefüllt und eignen sich als Kontrastmittel für Ultraschalluntersuchungen. Ihre Teilchengröße beträgt durchschnittlich ca. 1 µm. Das Wandmaterial der Mikropartikel besteht zu ca. 20 % (M/M) aus dem Antikörper und zu ca. 80 % (M/M) aus Polycyanoacrylsäurebutylester.

20

25

35

10

15

Beispiel 8

15 g Polygeline werden in 50 ml Wasser für Injektionszwecke gelöst, unter pH-Kontrolle wird tropfenweise 2 N Natronlauge zugegeben. Es werden insgesamt 2 g Diglyko!säureanhydrid successive zugegeben, wobei der pH-Wert zwischen 7,5 und 8,0 gehalten wird. Nach Beendigung der Reaktion wird die überschüssige Diglykolsäure durch mehrfache Ultrafiltration (Ausschlußgrenze MG 1000) aus der Lösung entfernt. Die acylierte Polygelinelösung wird mit Wasser für Injektionszwecke auf 300 ml ergänzt und durch einen 0,22 µm Filter filtriert. Unter Rühren bei 10000 Upm werden langsam 3 ml Cyanacrylsäurebutylester zugesetzt. Nach beendeter Zugabe wird 60 Minuten lang weitergerührt. Die entstandenen gasgefüllten Mikropartikel werden durch Zentrifugation bei 1500 Upm (30 Minuten) abgetrennt und in 50 ml Wasser für Injektionszwecke aufgenommen. Sie sind ohne Zusatz oberflächenaktiver Hilfsstoffe in Wasser dispergierbar ohne zu aggregieren. Ihre Teilchengröße liegt bei 0,1 - 6 µm. Das Wandmaterial der Mikropartikel besteht zu ca. 45 % (M/M) aus acylierter Polygeline und zu ca. 55 % (M/M) aus Polycyanoacrylsäurebutylester.

-14-

Beispiel 9

20 ml der nach Beispiel 3 hergestellten gasenthaltenden Mikropartikel werden in 20 ml Phosphatpuffer pH 4,5 aufgenommen. Die Suspension wird bei 4 °C gerührt (100 Upm) und es werden 25 mg (3-Dimethylaminopropyl)-N'-ethylcarbodiimid-HCl dem Gemisch hinzugefügt. Nach 60 Minuten werden 25 mg Fibronektin, die zuvor in 10 ml Phosphatpuffer gelöst wurden, zu der Mikropartikelsuspension gegeben. Es wird über 60 Minuten bei 4 °C und weitere 120 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird die Suspension dreifach gegen Phosphatpuffer pH 4,5 dialysiert (Ausschlußgrenze MG 1000) und zwei Tage im Scheidetrichter flotiert. Der Überstand wird in 20 ml Wasser für Injektionszwecke
 aufgenommen, mit 5 % Polyvinylpyrrolidon (m/V) versetzt, bei -40 °C unter Schütteln eingefroren und gefriergetrocknet.

Beispiel 10

20

25

30

Das Lyophilisat aus Beispiel 9 wird mit 20 ml 5 % iger Glukoselösung resuspendiert. 0,1 ml davon werden zu 10 ml PBS-Lösung von 37 °C gegeben, die einen frisch hergestellten Fibrinclot enthält (Durchmesser 1 mm). Nach 10 minütiger Inkubation unter Schütteln im Wasserbad wird der Clot entnommen, fünfach mit je 10 ml PES (pH 7,4) gewaschen und anschließend sonographisch untersucht. Im Farbdoppler lassen sich eindeutig Signale anhängender Mikropartikel nachweisen. Mit den Partikeln aus Beispiel 3 (ohne die in Beispiel 9 gezeigte Umsetzung mit Fibronektin) wird analog verfahren. Bei der sonographischen Untersuchung der Clots lassen sich (auch im Farbdoppler) keine anhängenden Mikropartikel nachweisen.

Beispiel 11

5 ml der nach Beispiel 3 hergestellten gasenthaltenden Mikropartikel werden in 5 ml Phosphatpuffer pH 4,5 aufgenommen. Die Suspension wird bei 4 °C gerührt (100 Upm), und es werden 10 mg (3-Dimethylaminopropyl)-N'-ethylcarbodiimid-HCl dem Gemisch hinzugefügt. Nach fünf Minuten werden

-15-

2,5 mg eines Antikörpers gegen Fibrin (Nr. 0541 clone E8, Immunotech, Marseille, Frankreich), die zuvor in 1 ml Phosphatpuffer gelöst wurden, zu der Mikropartikelsuspension gegeben. Es wird 60 Minuten bei 4 °C und weitere 120 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird die Suspension dreifach gegen Phosphatpuffer pH 4,5 dialysiert (Ausschlußgrenze MG 1000) und zwei Tage im Scheidetrichter flotiert. Der Überstand wird in 2 ml Wasser für Injektionszwecke aufgenommen, mit 5 % Polyvinylpyrrolidon (m/V) versetzt, bei -40 °C unter Schütteln eingefroren und gefriergetrocknet.

10

15

20

5

Beispiel 12

Das Lyophilisat aus Beispiel 11 wird mit 2 ml 5 % iger Glukoselösung resuspendiert. 0,1 ml davon werden zu 10 ml PBS-Lösung von 37 °C gegeben, die einen frisch hergestellten Fibrinclot enthält (Durchmesser 1 mm). Nach 10 minütiger Inkubation unter Schütteln im Wasserbad wird der Clot entnommen, fünf Mal mit je 10 ml PBS (pH 7,4) gewaschen und anschließend sonographisch untersucht. Im Farbdoppler lassen sich eindeutig Signale anhängender Mikropartikel nachweisen. Mit den Partikeln aus Beispiel 3 (ohne die in Beispiel 11 gezeigte Umsetzung mit dem Antikörper gegem Fibrin) wird analog verfahren. Bei der sonographischen Untersuchung der Clots lassen sich (auch im Farbdoppler) keine anhängenden Mikropartikel nachweisen.

25

Beispiel 13

O,1 ml der resuspendierten Partikel aus Beispiel 6 werden im
Versuchsaufbau analog Beispiel 11 auf ihre Fibrinbindung geprüft. In der sonographischen Untersuchung lassen sich deutlich an den Clot gebundene Mikropartikel nachweisen.

Beispiel 14

O,1 ml der resuspendierten Partikel aus Beispiel 7 werden im Versuchsaufbau analog Beispiel 11 auf ihre Fibrinbindung geprüft. In der sonographischen Untersuchung lassen sich deutlich an den Clot gebundene Mikropartikel nachweisen.

Beispiel 15

10

15

20

5

10 ml der nach Beispiel 8 hergestellten Mikropartikel werden in 10 ml Phosphatpuffer pH 4,5 aufgenommen, und es werden 20 mg 1-Hydroxybenzotriazol hinzugefügt. Nach Abkühlen auf 4 °C wird gerührt (100 Upm), und es werden 10 mg (3-Dimethylaminopropyl)-N'-ethylcarbodiimid-HCl zugegeben. Es wird 60 Minuten lang bei 4 °C weitergerührt. Danach wird für weitere 60 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Zu der Suspension werden bei Raumtemperatur 10 mg Pankreozymin, die zuvor in 5 ml Phosphatpuffer gelöst wurden, gegeben. Es wird über 120 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird die Suspension fünf Mal gegen Phosphatpuffer pH 4,5 dialysiert (Ausschlußgrenze MG 1000) und zwei Tage im Scheidetrichter flotiert. Der Überstand wird in 10 ml Wasser für Injektionszwecke aufgenommen, mit 5 % Polyvinylpyrrolidon (m/V) versetzt, bei -40 °C unter Schütteln eingefroren und anschließend gefriergetrocknet.

25

Beispiel 16

Das Lyophilisat aus Beispiel 15 wird mit 10 ml Wasser für Injektionszwecke resuspendiert. 0,1 ml der Suspension werden einer Ratte in die Schwanzvene injiziert. Nach 10 Minuten wird das Pankreas entnommen und im Wasserbad sonographisch untersucht. Im Farbdoppler sind Ultraschallsignale der Mikropartikel zu erkennen.

30

-17-

Beispiel 17

5 ml der nach Beispiel 3 hergestellten gasenthaltenden Mikropartikel werden in 5 ml Phosphatpuffer pH 4,5 aufgenommen. Die Suspension wird bei 4 °C gerührt (100 Upm), und es werden 10 mg (3-Dimethylaminopropyl)-N'-ethylcarbodiimid-HCl dem Gemisch hinzugefügt. Nach fünf Minuten werden 5 mg tPA, die zuvor in 1 ml Phosphatpuffer gelöst wurden, zu der Mikropartikelsuspension gegeben. Es wird über 24 Stunden bei 4 °C weitergerührt. Anschließend wird die Suspension dreifach gegen Phosphatpuffer pH 4,5 dialysiert (Ausschlußgrenze MG 1000) und zwei Tage im Scheidetrichter flotiert. Der Überstand wird in 2 ml Wasser für Injektionszwecke aufgenommen.

15 Beispiel 18

Es werden zwei Fibrinclots (Masse je ca. 50 mg) hergestellt, die in 20 ml Plasma gegeben werden. Zu den Clots werden 0,05 ml der nach Beispiel 17 hergestellten Partikelsuspension gegeben. Nach 10 Minuten werden die Clots aus dem Plasma entnommen, in der sonographischen Untersuchung zeigen sich im Farbdoppler Signale anhängender Mikropartikel.

Beispiel 19

25

30

35

In 20 ml einer wässrigen Suspension aus Magnetitpartikeln (ca. 20 mmol Eisen/ml, Durchmesser der Partikel ca. 20 nm) werden 0,6 g Gelatine gelöst. Die Lösung wird mit Salzsäure auf ph 3 eingestellt. Unter Rühren (3000 Upm) werden 0,2 ml Cyanacrylsäureisobutylester langsam zugesetzt. Nach beendeter Zugabe wird 90 Minuten lang weitergerührt. Die Suspension wird zentrifugiert (2000 Upm, 60 Minuten). Der Überstand wird verworfen, der Unterstand wird in 10 ml PBS pH 7,4 (10 mmol) aufgenommen. Die Suspension wird auf 4 °C abgekühlt und es werden unter Rühren (100 Upm) 10 mg (3-Dimethylaminopropyl)-N'-ethylcarbodiimid-HCl zugegeben. Es wird 60 Minuten lang bei 4 °C weitergerührt. Danach werden 5 mg eines Antikörpers gegen Fibrin (Nr. 0541 clone E8, Immunotech, Marseille, Frankreich) zugegeben. Es wird 60 Minuten bei 4 °C und anschließend 120 Minuten bei Raumtemperatur weitergerührt. Die Suspension wird fünf Mai

-18-

gegen PBS pH 7,4 (10 mmol) ultrafiltriert (Ausschlußgrenze MG 5000). Danach wird die Suspension zentrifugiert (2000 Upm, 60 Minuten). Der Unterstand wird in 5 ml Wasser für Injektionszwecke aufgenommen, das 5 % Mannitol (m/V) enthält und durch einen 5 μ m Membranfilter filtriert. Das Filtrat wird bei -40 °C eingefroren und anschließend gefriergetrocknet.

Beispiel 20

5

15 g Gelatine (300 Bloom) werden in 150 ml Wasser für Injektionszwecke 10 bei 80 °C gelöst. Nach dem Erkalten wird die Lösung mit 0,1 N HCl auf pH 2,5 eingestellt und mit Wasser für Injektionszwecke zu 300 ml ergänzt. Die Lösung wird autoklaviert (Verfahren A 121, Deutsches Arzneibuch 9. Ausgabe). Der pH-Wert der autoklavierten Lösung wird kontrolliert und erforderlichenfalls zu pH 2,5 korrigiert. Zu der Lösung werden unter Rühren 15 3 ml Cyanacrylsäureisobutylester gegeben. Es wird 90 Minuten weitergerührt. Die entstandene Mikropartikelsuspension wird bei 1000 Upm 60 min lang zentrifugiert, der Überstand in 50 ml Wasser für Injektionszwecke aufgenommen und erneut bei 1000 Upm 60 min lang zentrifugiert. Dies wird insgesamt 5 mal wiederholt. Der Überstand der letzten Zentrifugation wird in 50 ml PES (pH 7,0) aufgenommen und unter Rühren zu 0,1 mg festem Diethylentriaminpentaessigsäuredianhydrid (vgl.: Hnatowich et al (1983) Science 220:613) gegeben. Es wird 5 Minuten gerührt. Die Suspension wird bei 1000 Upm 60 min lang zentrifugiert, der Überstand in 50 ml Wasser für Injektionszwecke aufgenommen. Die 25 Zentrifugation gegen Wasser für Injektionszwecke wird noch 4 mal wiederholt. Der Überstand der letzten Zentrifugation wird mit 50 ml Wasser für Injektionszwecke aufgenommen und durch eine Filterkolonne aus HDC-Porenfiltern der Porengrößen 70, 40, 20 und 10 μ m filtriert. Das Filtrat enthält ca 2 x 10⁹ Partikel/ml, die DTPA-Gruppen auf ihrer Oberfläche 30 besitzen. Die mittlere Partikelgröße beträgt ca. 2 μ m. Die Partikel lassen sich mit den bekannten Methoden mit radioaktiven Metallionen (z.B. In-111 oder Tc-99) markieren.

Beispiel 21

Fibrinclot wie Beispiele zur Schallanwendung, nur mit Gammacounter statt mit Doppler Nachweis führen.

5

10

15

20

25

Beispiel 22

7,5 g Polygeline werden in 150 ml Wasser für Injektionszwecke bei 80 °C gelöst. Nach dem Erkalten wird die Lösung mit 0,1 N HCl auf pH 3 eingestellt und mit Wasser für Injektionszwecke zu 300 ml ergänzt. Die Lösung wird autoklaviert (Verfahren A 121, Deutsches Arzneibuch 9. Ausgabe). Der pH-Wert der autoklavierten Lösung wird zu pH 2 korrigiert. Zu der Lösung werden unter Rühren 3 ml Cyanacrylsäurebutylester gegeben. Es wird 90 Minuten weitergerührt. Die entstandene Mikropartikelsuspension wird bei 1000 Upm 60 min lang zentrifugiert, der Überstand in 50 ml Wasser für Injektionszwecke aufgenommen und erneut bei 1000 Upm 60 min lang zentrifugiert. Dies wird insgesamt 5 mal wiederholt. Der Überstand der letzten Zentrifugation wird in 50 ml PBS (pH 7,4) aufgenommen und auf 4 C abgekühlt. Unter Rühren bei 4 °C werden 50 mg Streptavidin und 5 mg EDC zugegeben. Es wird 1 h weitergerührt. Die Suspension wird 3 mal zentrifugiert (1000 Upm, 60 min). Nach jeder Zentrifugation wird der Überstand mit 50 ml PBS (pH 7,0, 10mM Phosphat) aufgenommen. Der Antikörper gegen Fibrin wird in einem molaren Verhältnis von 1:5 mit sulfosuccinimidyl-6-(biotinamido)-hexanoat (NHS-LC-Biotin) nach der Methode von DJ Hnatovitch et al, J. Nucl. Med. 28 (1987) 1294-1302 markiert.

30 Beispiel 23

Es werden 0,5 mg des Biotin-markierten Antikörpers gegen Fibrin aus Beispiel 22 einem mit einer Cholesterin enthaltenden Diät gefütterten Kanninchen intravenös injiziert. Nach 3 Stunden werden die Partikel aus Beispiel 22 nachinjiziert. 10 Minuten später wird dem zuvor getötetem Tier die Halsaterie entnommen und es werden die atherosklerotischen Arterienabschnitte im Wasserbad im Dopplermodus auf Kontrastmittelsignale

-20-

untersucht. Es lassen sich eindeutige Schallsignale von anhaftenden Partikeln nachweisen.

5 Beispiel 24

10

15

- a) 20 ml der nach Beispiel 8 hergestellten Mikropartikelsuspension werden mittels 5 ml Phosphatpuffer auf einen pH-Wert von 4,5 gebracht und anschließend mit 50 mg eines 125-lod markierten Antikörpers gegen Fibrin (5 μ Ci) versetzt. Unter Rühren bei 4 °C werden, zu der Reaktionsmischung 500 mg (3-Dimethylaminopropyl)-N`-ethylcarbodiimid-Hydrochlorid gegeben. Anschließend wird 8 Stunden unter Kühlung weitergerührt, die Mikropartikel durch Zentrifugation abgetrennt und insgesamt dreimal mit je 20 ml Wasser für Injektionszwecke gewaschen, wobei jeder einzelne Waschvorgang in der Weise erfolgt, daß die Partikel in Wasser resuspendiert und anschließend zentrifugiert werden. Nach dem letzten Waschvorgang werden die Partikel in 20 ml Wasser für Injektionszwecke resuspendiert.
- Der Bindungsgrad des Antikörpers auf dem Partikel wird mit einem GammaCounter anhand der 125-Jod Aktivität bestimmt. Danach sind 93 % der ursprünglich eingesetzten Antikörpermenge fest an die Partikeloberfläche gebunden.
- b) Mikropartikel hergestellt nach Beispiel 4 der DE 38 03 972 werden in
 25 einer dem Beispiel 24 a) entsprechenden Menge mit 50 mg eines 125-Jod markierten Antikörpers gegen Fibrin (5 μCi) unter sonst identischen Reaktionsbedingungen umgesetzt.
 Ein Vergleich des Bindungsgrad mit den Partikeln nach Beispiel 24 a) zeigt einen erheblich geringeren Wert von nur 1 %.

PCT/EP93/02422

5

20

30

Patentansprüche

- Mikrokapseln für die Diagnose und/oder Therapie aus biologisch abbaubaren Polymeren, dadurch gekennzeichnet, daß das Wandmaterial aus einem Mischpolymeren aus mindestens einem synthetischen polymeren Material und mindestens einem Biopolymeren besteht, welches
 - a) orts-, struktur- oder gewebespezifische Eigenschaften aufweist oder
- b) funktionelle Gruppen besitzt, über welche gegebenenfalls

 chelatisierende Liganden oder deren Metallkomplexe und/oder orts-,
 struktur- oder gewebespezifische Substanzen gebunden sind,
 und gegebenenfalls zusätzlich einen oder mehreren pharmazeutischer(n)
 Wirkstoff(en) enthält

und das der Kern der Kapseln aus

- a) einem Gas oder Gasgemischen und/oder
 - b) einem pharmazeutischen Wirkstoff oder Wirkstoffgemisch oder
 - c) dem gleichen Material wie die Kapselwand besteht, unter den Maßgaben, daß das synthetische polymere Material nicht aus polymerisierbaren Aldehyden aufgebaut ist, daß das Gewichtsverhältnis vom Biopolymer zum synthetischen Polymer im Bereich von 10:90 bis 80:20 liegt und das die Mikrokapselgröße 0,5 bis 8 µm beträgt.
- Mikrokapseln gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das synthetische Polymere aus monomerer Acrylsäure, Acrylamid,
 Acrylsäurechlorid, Acrylsäureglycidester oder monomeren Alkylcyanoacrylaten aufgebaut wird.
 - Mikrokapseln gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Biopolymer ein gegebenenfalls glykosiliertes Polypeptid, bevorzugt Albumin, Fibrinogen, Fibronektin oder ein Collagenabbauprodukt, bevorzugt Gelatine, Polygeline, Oxypolygelatine oder Poly-L-Lysin ist.
- Mikrokapseln gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die gegebenfalls über die funktionellen Gruppen des Biopolymeren gebundene orts-, struktur und gewebespezifische Substanzen Antikörper, konjugierte Antikörper, Hormone, Transferrin, Fibronektin, Heparin, Transcobalamin, epidermaler Wachstumsfaktor, Lipoproteine,

PCT/EP93/02422

1

20

35

Plasmaproteine, Peptide oder Oligopeptide sind, die bevorzugt die Aminosäuresequenzen RGD, RGDS, RGDV oder RGDT enthalten.

- 5. Mikrokapseln gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Biopolymer ein Polypeptid mit orts-, struktur und gewebespezifischen Eigenschaften ist.
- Mikrokapseln gemäß Anspruch 1-5 zur Anwendung in der Ultraschall-Diagnostik, dadurch gekennzeichnet, daß das Wandmaterial ein Gas, bevorzugt Luft, Stickstoff, Kohlendioxid, Sauerstoff, Helium, Neon, Argon, Krypton oder ein Gemisch aus mindestens zwei dieser Gasen, einschließt.
- 7. Mikrokapseln gemäß Anspruch 1-5, dadurch gekennzeichnet, daß der über die funktionellen Gruppen des Biopolymeren gebundenen Reste chelatierende Liganden sind.
 - 8. Mikrokapseln gemäß Anspruch 1-5 und 7 enthaltend als chelatisierende Liganden Ethylendiaminpentaessigsäure-Reste oder deren Derivate.
 - Mikrokapseln gemäß Anspruch 1-5, 7 und 8, dadurch gekennzeichnet, daß die über die funktionellen Gruppen des Biopolymeren gebundenen Reste Chelat-Komplexe eines Metallions sind.
- 10. Mikrokapseln gemäß Anspruch 1-5 und 7-9, dadurch gekennzeichnet, daß die komplex gebundenen Metallionen paramagnetisch, bevorzugt Gadoliniumionen sind.
- 11. Mikrokapseln gemäß Anspruch 9-10 zur Anwendung in der NMR-Diagnostik.
 - 12. Mikrokapseln gemäß Anspruch 1-5 und 7-9, dadurch gekennzeichnet, daß die komplex gebundenen Metallionen Radioisotope, bevorzugt 99mTechnetium- oder 111 Indium-Ionen sind.
 - 13. Mikrokapseln gemäß Anspruch 12 zu Anwendung in der Szintigraphie.

- 14. Verfahren zur Herstellung von Mikrokapseln gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Monomere in einer Konzentration von 0,01 - 10 % (m/V) , bevorzugt 0,1 - 10 % bezogen auf das Gesamtvolumen der Herstellungslösung unter Dispergieren in gasgesättigter, gegebenenfalls autoklavierter, wässriger Phase, die ein 5 gelöstes Biopolymer in einer Konzentration von 0,5 - 20 % (m/V) bevorzugt 1% - 15 % (m/V)), sowie gegebenenfalls zusätzlich magnetische Partikel enthält, polymerisiert wird, unter der Maßgabe, daß das Gewichtsverhältnis von Biopolymerem zu synthetischem Polymeren 10:90 bis 80:20 ist, nach beendeter Polymerisation die 10 entstandenen Mikropartikel je nach Dichte und Partikelgröße durch einmalige oder mehrmalige Zentrifugation, Filtration, Sedimentation oder Flotation abtrennt, gegebenenfalls durch Dialyse weiter reinigt und in einem physiologisch verträglichen Suspensionsmittel suspendiert und anschließend gegebenenfalls mit Chelatbildnern, Metallchelaten 15 und/oder orts-, struktur-oder gewebespezifischen Substanzen umsetzt und diese Suspension, bevorzugt unter Zumischung von Gerüstbildnern, gefriertrocknet.
- 20 15. Kontrastmittel, dadurch gekennzeichnet, daß die Mikropartikel nach Anspruch 1 in einem pharmazeutisch akzeptablen Suspensionsmedium resuspendiert werden.
- 16. Kontrastmittel gemäß Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, daß als pharmazeutisch akzeptables Suspensionsmedium Wasser für Injektionszwecke, das gegebenenfalls einen Zusatz von Kochsalz, Glucose, Mannitol und/oder Lactose und gegebenenfalls zusätzlich einen mehrwertigen Alkohol enthält, verwendet wird.
- 30 17. Kontrastmittel herstellbar nach dem in den Ansprüchen 14 beschriebenen Verfahren, dadurch gekennzeichnet, daß auf eine abschließende Gefriertrocknung verzichtet wird.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

intern al Application No PCT/EP 93/02422

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 5 A61K49/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC $\frac{5}{6}$ A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

		Relevant to claim No.
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to Claim 140.
X,Y	EP,A,O 458 745 (SINTETICA) 27 November 1991 see column 9, line 2 - line 50	1-17
	see column 10, line 9 - line 33; claims	
Y	EP,A,O 441 468 (SCHERING AG.) 14 August 1991	1-17
	cited in the application see column 31, line 9 - column 46; claims	
A	EP,A,O 327 490 (SCHERING AG) 9 August 1989 cited in the application see column 2, line 24 - line 51; claims	1-17
Ρ,Χ,	WO,A,92 17213 (NYCOMED AS) 15 October 1992	1-17
ī	see page 7, line 6 - line 20; claims	
	-/	

Further documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in annex.
* Special categories of cited documents: A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance.	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
"E" earlier document but published on or after the international filing date	"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)	'Y' document of particular relevance; the claimed invention
'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	document is combined with one or more other such docu- ments, such combination being obvious to a person skilled in the art.
'P' document published pnor to the international filing date but later than the pnonty date claimed	'&' document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report

<u>0</u> 9. 02. 94

28 January 1994

Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Td. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-30; 6

Authorized officer

Barte, M

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interna di Application No PCT/EP 93/02422

		PC1/EP 93/02422	
	(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT tegory 1 Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No.		
ategory	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
•	BRITISH MEDICAL JOURNAL vol. 1, no. 5952 , February 1975 , (LONDON) pages 247 - 249 J.P. BOLTON ET AL. 'INCIDENCE OF EARLY POST-OPERATIVE ILIOFEMORAL THROMBOSIS' see page 247, column 1, paragraph 1	1-17	
	· · · · · · ·		
		·	
	•	*	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

internat Application No
PCT/EP 93/02422

Patent document cited in search report	Publication date	Patent fa membe		Publication date
EP-A-0458745	27-11-91	AU-B- AU-A- CA-A- CN-A- JP-A- NZ-A-	636481 7614491 2042722 1056634 4226923 238160	29-04-93 21-11-91 19-11-91 04-12-91 17-08-92 23-12-93
EP-A-0441468	14-08-91	DE-A- AU-A- JP-A-	4004430 7098291 5009132	14-08-91 17-10-91 19-01-93
EP-A-0327490	09-08-89	DE-C- DE-A- AU-B- AU-A- WO-A- EP-A- JP-T-	3803971 3803972 635200 3035189 8906978 0398935 3503634	07-09-89 10-08-89 18-03-93 25-08-89 10-08-89 28-11-90 15-08-91
WO-A-9217213	15-10-92	AU-A- AU-A- CA-A- CA-A- WO-A- EP-A- EP-A-	1428392 1443992 2107106 2107107 9217436 0577659 0576521	02-11-92 02-11-92 29-09-92 29-09-92 15-10-92 12-01-94 05-01-94

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter....onales Aktenzeichen PCT/EP 93/02422

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 5 A61K49/00

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprufstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 5 A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestpruistoff gehorende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Getiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X,Y	EP,A,O 458 745 (SINTETICA) 27. November 1991	1-17
	siehe Spalte 9, Zeile 2 - Zeile 50 siehe Spalte 10, Zeile 9 - Zeile 33; Ansprüche	
Y	EP,A,O 441 468 (SCHERING AG.) 14. August 1991	1-17
	in der Anmeldung erwähnt siehe Spalte 31, Zeile 9 - Spalte 46; Ansprüche	
A	EP,A,O 327 490 (SCHERING AG) 9. August 1989 in der Anmeldung erwähnt	1-17
	siehe Spalte 2, Zeile 24 - Zeile 51; Ansprüche	
	-/	

Westere Veroffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie
* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritatsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden
'E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist	Theone angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beamspruchte Erfindung
"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdamm einer	empoenscher i zugkeit berunend benzehtet werden
anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)	kann nicht als auf erfindenscher Tängkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen
O' Veroffentlichung, die sich auf eine mundliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	Veröffendichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

'O' Veroffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht 'P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

'&' Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentlamilie ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

0 9. 02 94

28. Januar 1994

Bevollmachtigter Bediensteter

Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europaisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2

NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (-31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Berte, M Fa= (- 31-70) 340-3016

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

1

Inter...onales Aktenzeichen
PCT/EP 93/02422

Categorie'	mg) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veroffendichung, sowat erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Tale	Betr. Anspruch Nr.
P,X, Y	WO,A,92 17213 (NYCOMED AS) 15. Oktober 1992 siehe Seite 7, Zeile 6 - Zeile 20; Ansprüche	1-17
,	BRITISH MEDICAL JOURNAL Bd. 1, Nr. 5952 , Februar 1975 , (LONDON) Seiten 247 - 249 J.P. BOLTON ET AL. 'INCIDENCE OF EARLY POST-OPERATIVE ILIOFEMORAL THROMBOSIS' siehe Seite 247, Spalte 1, Absatz 1	1-17
		
	• ,	
-		
	-	

Internationales Aktenzeichen

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 93/02422

Gemail Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Grunden für besümmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt: 1. Ansprüche Nr., Ansprüche Nr., 1–17 de sich auf Gegenzünde beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, namlich 2. Ansprüche Nr., 1–17 de sich auf Gegenzümde beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, namlich In view of the definition of products by means of their biological, chemical and or pharmacological properties, the search has to be restricted for economic reasons. The search was limited to the compounds for which pharmacological gate was given and/or the compounds mentioned in the claims or examples (S.G. GENDEUNES, PPET B. GENFORTE T., PRENCEPTH 3.6) auf es sich dabei um behängige Ansprüche handelt, die nicht enuprechend Sazz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind. Feld II Bemerkungen bei mangelinder Einbeitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1) Die internationale Recherchenbehorde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthaltichen zusätzlichen Recherchengebuhre prechtzeit genuichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchengebuhr gerechtferugt hitte, hat die Internationale Recherchenbehorde nicht zur Zahling einer solichen Gebuhr aufgefordert. Da für alle recherchengebuhr gerechtferugt hitte, hat die Internationale Recherchenbehorde nicht zur Zahling einer solichen Gebuhr auf die Ansprüche der internationale Recherchenbehorde nicht zur Zahling einer solichen Gebuhr auf die Ansprüche der internationale Recherchenbehorde nicht zur Zahling einer solichen Gebuhr auf die Ansprüche der internationale Recherchenbehorde nicht zur Zahling einer solichen Gebuhren auf die Ansprüche der internationale Recherchenbehorde nicht zur Zahling einer solichen Gebuhren entrichtet worden zun die Ansprüche der internationale Recherchenbehorde nicht zur Zahling einer solichen Gebuhren auf die Ansprüche Per internationale Perfüglichen zusätzlichen Recherchengebuhren rechtzelig entrichtet. Der internati	Feld I	Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 1 auf Blatt
weil Sie sich auf Gegenstande beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, namlich 2. X Anspruche Nr. 1-17 will die sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, namlich In view of the definition of products by means of their biological, chemical and or pharmacological properties, the search has to be restricted for economic reasons. The search was limited to the compounds for which pharmacological data was given and/or the compounds mentioned in the claims or examples (SE GUDCUNES, PRET B, CHAPIBE III, PREAGENFIE'S.) 3. Weil es sich dabei um abhangige Anspruche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind. Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1) Die internationale Recherchenbehorde hat fertgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthaltu internationale Recherchenbehorde hat fertgestellt, haß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthaltu internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Anspruche der internationalen Anmeldung. 2. Da für alle recherchierbaren Anspruche die Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenpericht auf alle recherchierbaren Anspruche der internationale Recherchenbericht auf, auf die Anspruche der internationale Recherchenberen sich ausgelichen Recherchenpebühren micht rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf die anspruche Nr. Die Anmelder nut einige der erforderlichen zustzlichen Recherchenpebühren micht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht berchrankt sich daher auf die in den Anspruchen guerst erwähnte Erfindung, diese ist in folgenden Anspruchen erfaßt. Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.	Gemaß	Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für besümmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
weil ist sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß diese instructionen sinvollei internationale Recherchen einst durchgeführt werden kann, namlich and or pharmacological properties, the search has to be restricted for economic reasons. The search was limited to the compounds for which pharmacological properties, the search has to be restricted for economic reasons. The search was limited to the compounds for which pharmacological data was given and/or the compounds mentioned in the claims or examplest (See Guideau, 1976). Approach Nr. weil es sich dabei um abhängige Anspruche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind. Feld [1] Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1) Die internationale Recherchenbehorde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthälts 1. Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbercht auf alle recherchierbaren Anspruche der internationalen Anmeldung. 2. Da für alle recherchierbaren Anspruche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine Zusztzlichen Recherchengebuhren gerechtferugt hatte, hat die Internationale Recherchienbehorde nicht zur Zählring einer solchen Gebüllt aufgefordert. 3. Da der Anmelder nut einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbereicht nur auf die Anspruche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, namlich auf die Anspruche Nr. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht nur auf die Anspruche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, namlich auf die Anspruche der internationalen Anmelder unter Widerspruch	1.	Anspruche Nr. weil Sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, namlich
Die internationale Recherchenbehorde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält: 1. Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Anspruche der internationalen Anmeldung. 2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzlichen Recherchengebühren gerechtferügt hezte, hat die Internationale Recherchenbehorde nicht zur Zahlung einer solichen Gebühr aufgefordert. 3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, namlich auf die Ansprüchen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschrankt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt: Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widersprüch gezahlt.		weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, namlich In view of the definition of products by means of their biological, chemical and or pharmacological properties, the search has to be restricted for economic reasons. The search was limited to the compounds for which pharmacological data was given and/or the compounds mentioned in the claims or examples (SEE GUDEUNES, PNET B, CHAPTER III., PARAGRAPH 3.6) Anspruche Nr.
1. Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Anspruche der internationalen Anmeldung. 2. Da für alle recherchierbaren Anspruche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hatte, hat die Internationale Recherchenbehorde aucht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert. 3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Anspruche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, namlich auf die Anspruche Nr. 4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschrankt sich daher auf die in den Anspruchen zuerst erwähnte Erfindung, diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt: Bemerkungen binsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezählt.	Feld []	Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusatzliche Recherchengebuhr gerechtfertigt hatte, hat die Internationale Recherchenbehorde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert. 3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusatzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, namlich auf die Ansprüche Nr. 4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschrankt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt: Bemerkungen binsichtlich eines Widersprüchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widersprüch gezahlt.		,
Zusatzliche Recherchengebuhr gerechtfertigt hette, hat die Internationale Recherchenbehorde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert. 3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Anspruche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, namlich auf die Anspruche Nr. 4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschrankt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt: Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.	ı	
internationale Recherchenbericht nur auf die Anspruche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, namlich auf die Ansprüche Nr. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschrankt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt: Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widersprüch gezahlt.	2.	zusatzliche Recherchengebuhr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehorde nicht zur Zahlung einer solchen
chenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt: Bemerkungen hinsichtlich eines Widersprüchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widersprüch gezahlt.	3.	internationale Recherchenbericht nur auf die Anspruche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden
		chenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen er-
Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte oline Widerspruch.	Bem er ku	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veroffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehoren

Inten. .nales Aktenzeichen
PCT/EP 93/02422

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veroffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veroffentlichung	
EP-A-0458745	27-11-91	AU-B- AU-A- CA-A- CN-A- JP-A- NZ-A-	636481 7614491 2042722 1056634 4226923 238160	29-04-93 21-11-91 19-11-91 04-12-91 17-08-92 23-12-93	
EP-A-0441468	14-08-91	DE-A- AU-A- JP-A-	4004430 7098291 5009132	14-08-91 17-10-91 19-01-93	
EP-A-0327490	09-08-89	DE-C- DE-A- AU-B- AU-A- WO-A- EP-A- JP-T-	3803971 3803972 635200 3035189 8906978 0398935 3503634	07-09-89 10-08-89 18-03-93 25-08-89 10-08-89 28-11-90 15-08-91	
WO-A-9217213	15-10-92	AU-A- AU-A- CA-A- CA-A- WO-A- EP-A- EP-A-	1428392 1443992 2107106 2107107 9217436 0577659 0576521	02-11-92 02-11-92 29-09-92 29-09-92 15-10-92 12-01-94 05-01-94	

08832894 BIOSIS NO.: 199395122245
The response of normal and malignant cells to ultrasound in vitro.

AUTHOR: Lejbkowicz Flavio; Zwiran Mordechai; Salzberg Samuel(a) AUTHOR ADDRESS: (a)Dep. Life Sci., Bar-Ilan Univ., Ramat-Gan 52900, Israel

JOURNAL: Ultrasound in Medicine and Biology 19 (1):p75-82 1993

ISSN: 0301-5629

DOCUMENT TYPE: Article RECORD TYPE: Abstract LANGUAGE: English

ABSTRACT: The effect of ultrasonic irradiation on the viability of normal and tumor cell cultures derived from human and mouse origins was investigated. The cells were irradiated with a frequency of 2 MHz and intensity of 0.33 W/cm-2, up to 4 min and immediately tested for cell viability using four different parameters: vital staining for the determination of the rate of cell growth; (3H)-thymidine and (3H)-leucine incorporation as an indication of the rate of DNA and protein synthesis respectively; and cloning efficiency as a measurement of the cell ability to multiply. Two human normal cell lines used in our studies, FS11 foreskin fibroblasts and Wish cells, were relatively resistant to ultrasonic irradiation effect although the growth rate of the latter was somewhat affected, particularly after 2 or 4 min of irradiation. However, cells derived from either malignant melanoma or breast carcinoma were highly sensitive to irradiation as demonstrated by a reduction of 96% and 65%, respectively, in cloning efficiency even after irradiation for 1 min. A third tumor cell line derived from lung carcinoma was more resistant. Two normal clones derived from NIH/3T3 mouse fibroblasts were used. These clones revealed some degree of sensitivity, particularly after 4 min of irradiation. However, their murine-sarcoma-virus transformed counterparts were found to be even more sensitive at identical times of ultrasonic irradiation, although the differences are not as striking as demonstrated with cells from human origin. While comparisons made between a limited number of normal and malignant cell lines, of differing origins, must be open to question, the overall consistency of the findings is strongly suggestive of an increased sensitivity to ultrasound in the cancer cells.

DESCRIPTORS:

MAJOR CONCEPTS: Cell Biology; Dermatology (Human Medicine, Medical Sciences); Gastroenterology (Human Medicine, Medical Sciences); Methods and Techniques; Oncology (Human Medicine, Medical Sciences); Pathology; Physiology; Reproductive System (Reproduction)

BIOSYSTEMATIC NAMES: Hominidae--Primates, Mammalia, Vertebrata, Chordata, Animalia; Muridae--Rodentia, Mammalia, Vertebrata, Chordata, Animalia ORGANISMS: human (Hominidae); mouse (Muridae)

BIOSYSTEMATIC CLASSIFICATION (SUPER TAXA): animals; chordates; humans; mammals; nonhuman mammals; nonhuman vertebrates; primates; rodents; vertebrates

MISCELLANEOUS TERMS: BREAST CARCINOMA; LUNG CARCINOMA; MALIGNANT MELANOMA; THERAPEUTIC METHOD; ULTRASONIC IRRADIATION CONCEPT CODES:

- 02506 Cytology and Cytochemistry-Animal
- 02508 Cytology and Cytochemistry-Human
- 10504 Biophysics-General Biophysical Techniques
- 10608 External Effects-Sonics; Ultrasonics
- 12512 Pathology, General and Miscellaneous-Therapy (1971-)